

### Prospect: Informații pentru pacient

#### Pregabalină Terapia 75 mg capsule Pregabalină Terapia 150 mg capsule Pregabalină Terapia 300 mg capsule Pregabalină

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

#### Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Pregabalină Terapia și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Pregabalină Terapia
3. Cum să luați Pregabalină Terapia
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Pregabalină Terapia
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### 1. Ce este Pregabalină Terapia și pentru ce se utilizează

Pregabalină Terapia aparține unui grup de medicamente utilizate pentru a trata epilepsia, durerea neuropată și tulburarea anxioasă generalizată (TAG) la adulți.

##### **Durerea neuropată periferică și centrală:**

Pregabalină Terapia este utilizată pentru a trata durerea cronică determinată de leziuni la nivelul nervilor. O mare varietate de boli pot determina durere neuropată, cum sunt diabetul zaharat sau zona zoster.

Senzațiile de durere pot fi descrise drept căldură, arsură, pulsație, junghi, înțepătură, crampe, furnicături, amorțeli, furnicături după amorțeli. Durerea neuropată periferică și centrală pot fi asociate și cu modificări de comportament, tulburări ale somnului, oboseală (moleșală) și pot avea impact asupra integrității fizice și sociale și, în plus, asupra calității vieții.

##### **Epilepsie:**

Pregabalină Terapia este utilizată pentru tratamentul anumitor forme de epilepsie la adulți (crize epileptice parțiale, cu sau fără generalizare secundară). Medicul dumneavoastră vă va prescrie Pregabalină Terapia pentru a vă ajuta în tratarea epilepsiei atunci când tratamentul obișnuit nu mai controlează boala. Trebuie să luați Pregabalină Terapia în asociere cu tratamentul obișnuit.

Pregabalină Terapia nu este destinată pentru a fi folosită singură, ci întotdeauna trebuie utilizată în asociere cu alte medicamente antiepileptice.

##### **Tulburare anxioasă generalizată:**

Pregabalină Terapia este utilizată pentru tratamentul tulburării anxioase generalizate (TAG). Simptomele TAG sunt starea de anxietate prelungită excesiv și îngrijorarea dificil de controlat. De asemenea, TAG poate cauza neliniște, surescitare sau nervozitate, stare de oboseală, dificultăți sau pierderea capacității de concentrare a atenției, iritabilitate, tensiune musculară sau tulburări de somn. Aceste manifestări se deosebesc de stresul și grijile vieții cotidiene.

## **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Pregabalină Terapia**

### **Nu luați Pregabalină Terapia**

- Dacă sunteți alergic la pregabalină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la punctul 6).

### **Atenționări și precauții**

Înainte să luați Pregabalină Terapia, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Anumiți pacienți care au luat pregabalină au avut simptome care sugerează o reacție alergică. Aceste simptome includ umflare a feței, buzelor, limbii și gâtului și erupție trecătoare difuză pe piele. Dacă aveți oricare dintre aceste reacții, trebuie să contactați imediat medicul.
- Pregabalină a fost asociată cu amețeli și somnolență, care pot crește frecvența accidentelor (căderi accidentale) la pacienții vârstnici. De aceea, trebuie să fiți atent până vă obișnuieți cu toate efectele posibile ale medicamentului.
- Pregabalină poate cauza încheșurare sau pierdere a vederii sau alte modificări ale vederii, dintre care multe sunt temporare. Trebuie să informați imediat medicul dumneavoastră dacă aveți orice modificare a vederii.
- Unii pacienți cu diabet zaharat, care iau în greutate în timpul tratamentului cu pregabalină, pot necesita schimbarea medicației antidiabetice.
- Unele reacții adverse pot fi mai frecvente, cum este cazul somnolenței, deoarece este posibil ca pacienții cu leziuni ale măduvei spinării să fie tratați și cu alte medicamente, cum sunt cele pentru tratamentul durerii sau spasticității, care prezintă reacții adverse similare cu cele ale pregabalinei, severitatea acestor reacții putând fi mai mare atunci când medicamentele sunt luate în același timp.
- Au existat raportări de insuficiență cardiacă la anumiți pacienți care au luat pregabalină; în cele mai multe cazuri au fost pacienți în vârstă cu afecțiuni cardiace. Înainte de a lua acest medicament trebuie să spuneți medicului dacă ați avut boli cardiace.
- Au existat raportări de insuficiență renală la câțiva pacienți care au luat pregabalină. Dacă în timpul tratamentului observați reducerea urinării, spuneți medicului dumneavoastră, deoarece oprirea administrării medicamentului poate îmbunătăți acest lucru.
- Un număr redus de pacienți tratați cu antiepileptice cum este pregabalină au avut gânduri de autovătămare sau sinucidere. Dacă aveți vreodată asemenea gânduri, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.
- Atunci când pregabalină este utilizată în asociere cu alte medicamente care pot produce constipație (precum unele tipuri de medicamente împotriva durerii) este posibil să apară probleme gastrointestinale (cum sunt constipație, intestin gros paralizat sau blocat). Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți constipație, mai ales dacă sunteți predispus la aceasta.
- Înainte să luați acest medicament trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți antecedente de alcoolism sau orice abuz sau dependență de medicamente. Nu luați mai mult din acest medicament decât v-a fost prescris.
- Au existat raportări de convulsii în timpul utilizării pregabalinei sau la scurt timp după încetarea administrării pregabalinei. Trebuie să informați imediat medicul dumneavoastră dacă aveți convulsii.
- Au existat raportări de reducere a funcției cerebrale (encefalopatie) la anumiți pacienți care au luat pregabalină și sufereau de alte afecțiuni. Spuneți medicului dumneavoastră dacă ați suferit vreodată de orice afecțiune gravă, inclusiv afecțiuni ale ficatului sau rinichilor.

### **Copii și adolescenți**

Siguranța și eficacitatea pregabalinei la copii și adolescenți (cu vârsta sub 18 ani) nu s-au stabilit și, de aceea, pregabalina nu trebuie utilizată la această grupă de vârstă.

### **Pregabalină Terapia împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Pregabalina și unele medicamente se pot influența unele pe altele (interacționa). Atunci când este luată în același timp cu unele medicamente care au efecte sedative (inclusiv opioide), pregabalina poate amplifica reacțiile adverse și poate duce la insuficiență respiratorie, comă și deces. Gradul de amețală, somnolență și de scădere a capacității de concentrare pot fi crescute dacă pregabalina se administrează în asociere cu alte medicamente care conțin:

Oxicodonă – (folosită pentru tratarea durerii)

Lorazepam – (folosit pentru tratarea fricii fără motiv)

Alcool etilic

Pregabalină Terapia poate fi luată concomitent cu contraceptive orale.

### **Pregabalină Terapia împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Capsulele de Pregabalină Terapia pot fi luate cu sau fără alimente.

Se recomandă să nu consumați alcool etilic în timpul tratamentului cu pregabalină.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Pregabalina nu trebuie administrată în timpul sarcinii sau pe perioada alăptării decât la recomandarea medicului dumneavoastră.

Femeile aflate la vârsta fertilă trebuie să folosească metode contraceptive eficiente.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Pregabalina poate produce amețală, somnolență și scăderea capacității de concentrare. Nu trebuie să conduceți vehicule, să folosiți utilaje complexe, nici să vă implicați în alte activități potențial periculoase fără să știți în ce măsură acest medicament vă afectează capacitatea de a efectua aceste activități.

## **3. Cum să luați Pregabalină Terapia**

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Medicul va stabili care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Pregabalină Terapia este destinat numai pentru administrare orală.

### **Durerea neuropată periferică și centrală, epilepsia sau tulburarea anxioasă generalizată:**

- Luați numărul de capsule prescris de medicul dumneavoastră.
- Doza, care a fost adaptată pentru dumneavoastră și în funcție de afecțiunea de care suferiți, va fi, în general, cuprinsă între 150 mg și 600 mg în fiecare zi.
- Medicul vă va spune să luați Pregabalină Terapia fie de două, fie de trei ori pe zi. Pentru regimul cu două administrări pe zi, luați Pregabalină Terapia o dată dimineața și o dată seara, aproximativ în aceleași momente ale zilei. Pentru regimul cu trei administrări pe zi, luați Pregabalină Terapia o dată dimineața, o dată după-amiaza și o dată seara, aproximativ în aceleași momente ale zilei.

Dacă aveți impresia că efectul Pregabalină Terapie este prea puternic sau prea slab, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă sunteți în vârstă (peste 65 ani), trebuie să luați Pregabalină Terapie cum este prezentat mai sus, cu excepția cazului în care aveți afecțiuni ale rinichilor.

Medicul dumneavoastră vă poate prescrie o schemă diferită de dozare și/sau doze diferite dacă aveți afecțiuni ale rinichilor.

Înghițiți capsulele întregi, cu apă.

Continuați să luați Pregabalină Terapie pe toată durata recomandată de medicul dumneavoastră.

#### **Dacă luați mai mult Pregabalină Terapie decât trebuie**

Contactați medicul dumneavoastră sau mergeți imediat la cea mai apropiată unitate medicală de urgență. Luați cu dumneavoastră cutia cu Pregabalină Terapie capsule. S-ar putea să vă simțiți adormit, confuz, agitat sau neliniștit din cauza faptului că ați luat mai mult decât trebuie din Pregabalină Terapie. Au fost raportate și convulsii.

#### **Dacă uitați să luați Pregabalină Terapie**

Este important să luați Pregabalină Terapie capsule regulat, în aceleași momente ale zilei. Dacă uitați să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți, mai puțin dacă este momentul să luați următoarea doză. În acest din urmă caz, luați doza obișnuită. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să luați Pregabalină Terapie**

Nu întrerupeți administrarea Pregabalină Terapie decât dacă medicul dumneavoastră vă spune să faceți acest lucru. Dacă tratamentul trebuie oprit, se recomandă să se facă treptat, pe o perioadă de cel puțin o săptămână.

Trebuie să știți că, după încetarea tratamentului efectuat pe termen lung sau scurt cu pregabalină, puteți prezenta anumite reacții adverse. Acestea includ tulburări de somn, dureri de cap, greață, senzație de neliniște, diaree, simptome asemănătoare gripei, convulsii, nervozitate, depresie, dureri, transpirații și amețeli. Aceste simptome pot fi mai frecvente sau mai severe dacă ați luat pregabalină pentru o perioadă mai lungă de timp.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

#### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

##### **Reacții adverse grave:**

Dacă apar oricare dintre reacțiile enumerate mai jos, încetați să mai luați Pregabalină Terapie și contactați imediat un medic sau mergeți la cel mai apropiat spital, deoarece s-ar putea să aveți nevoie de asistență medicală urgentă.

- Reacții de hipersensibilitate (mai puțin frecvente, pot afecta până la 1 din 100 persoane) și reacții alergice (care pot include umflare a feței, umflare a limbii, respirație dificilă, mâncărime) (rare, pot afecta până la 1 din 1000 persoane)
- Reacții severe pe piele, caracterizate prin erupții trecătoare pe piele, vezicule, descuamarea pielii și durere (rare, pot afecta până la 1 din 1000 persoane).  
Dacă observați umflarea feței sau a limbii, sau dacă pielea devine roșie și începe să se descuameze sau apar vezicule, trebuie să solicitați imediat asistență medicală.

- Inflamația pancreasului (care include simptome cum este durere severă în partea de sus a stomacului, adeseori însoțită de greață și vărsături) (rare, pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

#### **Alte reacții adverse:**

#### **Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)**

- Amețeli, somnolență, durere de cap.

#### **Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)**

- Creștere a poftei de mâncare.
- Senzație de euforie, confuzie, dezorientare, scădere a interesului sexual, iritabilitate.
- Tulburări ale atenției, neîndemânare, tulburări de memorie, pierdere a memoriei, tremurături, dificultăți de vorbire, senzație de furnicătură, amorțeală, sedare, letargie, insomnie, oboseală, senzație de anormalitate.
- Vedere încețoșată, vedere dublă.
- Vertij, tulburări de echilibru, căderi accidentale.
- Uscăciune a gurii, constipație, vărsături, flatulență, diaree, greață, abdomen umflat.
- Dificultăți de erecție.
- Umflare a corpului incluzând extremitățile.
- Senzație de beție, mers anormal.
- Creștere în greutate.
- Crampe musculare, durere articulară, durere de spate, durere în membre, spasm la nivelul gâtului.
- Dureri în gât.

#### **Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)**

- Scădere a poftei de mâncare, scădere în greutate, concentrație mică a zahărului în sânge, concentrație mare a zahărului în sânge.
- Schimbări de personalitate, stare de neliniște, depresie, agitație, instabilitate emoțională, dificultăți în găsierea cuvintelor, halucinații, vise anormale, atac de panică, apatie, agresivitate, stare de exaltare, afectare mentală, dificultăți de gândire, creștere a interesului sexual, probleme ale funcției sexuale incluzând incapacitatea de atingere a unui orgasm, ejaculare întârziată.
- Modificări de vedere, mișcări neobișnuite ale ochilor, modificări ale vederii incluzând vedere de tip tunel, percepția vizuală a unor fulgere de lumină, mișcări spasmodice, mișcări necontrolate anormale ale membrelor, reflexe atenuate, hiperactivitate, amețeli la statul în picioare, creștere a sensibilității pielii, pierdere a gustului, senzație de arsură, tremurături la efectuarea mișcărilor, scădere a conștienței, pierdere a conștienței, leșin, sensibilitate crescută la zgomot, stare generală de rău.
- Uscăciune a ochilor, umflare a ochilor, durere la nivelul ochilor, vedere slabă, „ochi umezi”, iritație la nivelul ochiului.
- Tulburări ale ritmului inimii, creștere a frecvenței bătăilor inimii, tensiune arterială mică, tensiune arterială mare, insuficiență cardiacă.
- Înroșire bruscă a feței, bufeuri.
- Dificultăți în respirație, nas uscat, congestie nazală.
- Tuse, umflarea feței, urticarie, mâncărime, scurgeri nazale, sângerare nazală, sforăit
- Secreție de salivă în exces, arsuri la stomac, amorțeală în jurul gurii.
- Transpirații, erupții trecătoare pe piele, frisoane, febră.
- Răcire a mâinilor și picioarelor
- Spasme musculare, umflare a articulațiilor, rigiditate musculară, durere incluzând durere musculară, durere la nivelul gâtului.
- Dificultăți la urinare sau urinare dureroasă, incontinență urinară
- Stare de slăbiciune, sete, senzație de apăsare în piept.
- Dureri la nivelul sânilor
- Cicluri menstruale dureroase
- Umflare generalizată

- Modificări ale rezultatelor analizelor de sânge și ale ficatului (creatininfosfokinaza sanguină crescută, alanin aminotransferaza crescută, aspartat aminotransferaza crescută, număr scăzut de plachete sanguine, scăderi ale potasiului sanguin, creșteri ale creatininei sanguine, număr scăzut de neutrofile).

**Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)**

- Modificări ale bătăilor inimii
- Simț al mirosului modificat, modificări ale vederii incluzând vedere oscilantă, alterarea percepției vizuale a profunzimii, percepție vizuală strălucitoare, pierderea vederii
- Pupile dilatate, privire încrucișată.
- Inflamație a ochilor (keratită)
- Transpirație rece, senzație de constricție la nivelul gâtului, umflarea limbii
- Dificultăți de înghițire.
- Mișcare înceată sau redusă a corpului.
- Dificultăți de scriere.
- Lichid în plămâni.
- Convulsii.
- Modificare a înregistrării activității electrice (ECG) a inimii care corespunde unor tulburări ale ritmului inimii.
- Cantitate crescută de lichid în abdomen
- Distrugere musculară.
- Secreții ale sânilui, creștere anormală a sânilor, creștere a sânilor la bărbați.
- Cicluri menstruale întrerupte.
- Insuficiență renală, scădere a volumului de urină, retenție urinară.
- Număr scăzut de celule albe în sânge.
- Comportament inadecvat.
- Icter (îngălbenire a pielii și ochilor).

**Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 de persoane)**

- Insuficiență hepatică.
- Hepatită (inflamare a ficatului).

Unele reacții adverse pot fi mai frecvente, cum este cazul somnolenței, deoarece este posibil ca pacienții cu leziuni ale măduvei spinării să fie tratați cu alte medicamente, de exemplu pentru tratamentul durerii sau al spasticității, care prezintă reacții adverse similare cu ale pregabalinei, severitatea acestor reacții putând fi mai mare când aceste medicamente sunt luate în același timp.

**Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

**5. Cum se păstrează Pregabalină Terapia**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie/blister/flacon. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## 6. Conținutul ambalajului și alte informații

### Ce conține Pregabalină Terapia

Substanța activă este pregabalina.

Pregabalină Terapia 75 mg: Fiecare capsulă conține pregabalină 75 mg.

Pregabalină Terapia 150 mg: Fiecare capsulă conține pregabalină 150 mg.

Pregabalină Terapia 300 mg: Fiecare capsulă conține pregabalină 300 mg.

Celelalte componente sunt:

Conținutul capsulei:

Manitol, talc

Învelișul capsulei:

Gelatină, dioxid de titan, apă purificată, lauril sulfat de sodiu

Numai pentru 75 mg și 300 mg, Oxid roșu de fer (E 172)

Cerneala de tipărire:

șelac, propilen glicol, oxid negru de fer (E 172), hidroxid de potasiu

### Cum arată Pregabalină Terapia și conținutul ambalajului

capsule de 75 mg Capsule gelatinoase de mărimea 4, cu capac opac de culoare roșie și corp opac de culoare albă, având imprimat cu cerneală neagră textul „rbx” pe capac și „PG75” pe corp și conținând pulbere albă până la aproape albă. Lungimea capsulei este de aproximativ 14,0 - 14,8 mm.

capsule de 150 mg Capsule gelatinoase de mărimea 2, cu capac opac de culoare albă și corp opac de culoare albă, având imprimat cu cerneală neagră textul „rbx” pe capac și „PG150” pe corp și conținând pulbere albă până la aproape albă. Lungimea capsulei este de aproximativ 17,0 - 18,2 mm.

capsule de 300 mg Capsule gelatinoase de mărimea 0, cu capac opac de culoare roșie și corp opac de culoare albă, având imprimat cu cerneală neagră textul „rbx” pe capac și „PG300” pe corp și conținând pulbere albă până la aproape albă. Lungimea capsulei este de aproximativ 21,0 - 21,8 mm.

Blister din OPA/Al/PVC//Al

Mărimile de ambalaj: 14, 21, 56, 70 (numai pentru Pregabalină Terapia 75 mg), 84, 98, 100 sau 112 capsule

Blister din PVC/Al

Pentru 75, 150 și 300 mg

Mărimile de ambalaj: 14, 21, 28, 56, 70 (numai pentru Pregabalină Terapia 75 mg), 84, 98, 100 sau 112 capsule

Flacon din PEÎD cu capac securizat împotriva deschiderii de către copii (PP).

Mărimile de ambalaj: 14, 21, 30, 56, 84, 98, 100 sau 112 capsule

Flacon din PEÎD cu capac înșurubat (PP)

Mărimea ambalajului: 500 capsule.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

#### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

Terapia SA  
Str. Fabricii, nr. 124, Cluj-Napoca  
România

#### **Fabricanții**

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.  
Polarisavenue 87  
2132JH Hoofddorp  
Olanda

Terapia SA  
Str. Fabricii, nr. 124, Cluj-Napoca  
România

**Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:**

75mg:

Franța:	PREGABALINE SUN 75 mg, gélule
Germania	PREGABALIN BASICS 75 mg Hartkapseln
Olanda	Pregabaline SUN 75 mg, harde capsules
România	Pregabalină Terapia 75 mg capsule
Spania	Pregabalina SUN 75mg cápsulas duras EFG
Marea Britanie	Pregabalin Ranbaxy 75mg Capsules, Hard
Polonia	Tabagine

150mg:

Franța:	PREGABALINE SUN 150 mg, gélule
Germania	PREGABALIN BASICS 150 mg Hartkapseln
Olanda	Pregabaline SUN 150 mg, harde capsules
România	Pregabalină Terapia 150 mg capsule
Spania	Pregabalina SUN 150mg cápsulas duras EFG
Marea Britanie	Pregabalin Ranbaxy 150 mg Capsules, Hard
Polonia	Tabagine

300mg:

Franța:	PREGABALINE SUN 300 mg, gélule
Germania	PREGABALIN BASICS 300 mg Hartkapseln
Olanda	Pregabaline SUN 300 mg, harde capsules
România	Pregabalină Terapia 300 mg capsule
Spania	Pregabalina SUN 300mg cápsulas duras EFG
Marea Britanie	Pregabalin Ranbaxy 300 mg Capsules, Hard
Polonia	Tabagine

**Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2020.**